









Encodage d'activité neuronale à partir de réseaux LSTM

Antonin Verdier

Paris, 23 septembre 2018

Neurospin - Département Unicog

Projet Le Petit Prince

ENCADRANTS RESPONSABLES : YAIR LAKRETZ, CHRISTOPHE PALLIER

RESPONSABLE LABORATOIRE : STANISLAS DEHAENE

École Normale Supérieure

Table des matières

1	Présentation du laboratoire 3					
2	Introduction					
3	Mat	Matériels et Méthodes				
	3.1	Introduction de concepts	4			
		3.1.1 Word Embeddings	4			
		3.1.2 Méthodes de régression	5			
		3.1.3 Validation croisée	6			
	3.2	Données IRMf	7			
		3.2.1 Acquisition	7			
		3.2.2 Pré-traitement	8			
	3.3	LSTM	8			
		3.3.1 Introduction	8			
		3.3.2 Structure du réseau	10			
		3.3.3 Extraction des activations	10			
	3.4	Model de prédiction	11			
		3.4.1 Création des régresseurs	11			
		3.4.2 Validation croisée nichée	11			
		3.4.3 Intégration globale	11			
	3.5	Statistiques	13			
4	Rés	ultats	15			
	4.1	Glassbrain	15			
	4.2	Scatterplot - Histogramme	16			
	4.3	Optimisation LSTM	16			
5	Disc	cussion	17			
	5.1	Analyse des résultats	17			
	5.2	Limites	18			
6	Con	Conclusion 19				
7	Ren	Remerciements 19				
8	Anr	Annexes				

1 Présentation du laboratoire

NeuroSpin, dirigé par Stanislas Dehaene, est un centre de recherche pour l'innovation en imagerie cérébrale. Les travaux qui y sont menés s'inscrivent dans les deux axes imagerie biomédicale et innovation diagnostique et thérapeutique.

Au département NeuroSpin, physiciens, mathématiciens et neuroscientifiques s'allient pour développer en synergie les outils et les modèles qui permettront de mieux comprendre le fonctionnement du cerveau normal et pathologique, avant ou après traitement. Centrées sur la neuroimagerie, les recherches conduites sont de plusieurs natures : Développement technologiques et méthodologiques (acquisition et traitement des données), Neurosciences cognitives, Neurosciences précliniques et cliniques.

NeuroSpin comporte 5 entités de recherche : unité d'imagerie par résonance magnétique à très haut champ et de spectroscopie; unité d'analyse et traitement de l'information, unité de neurosciences cognitives (UNICOG), une unité mixte de recherche, sous tutelle du centre de l'énergie atomique, Université Paris-Sud et Inserm; unité neuro-imagerie applicative clinique et translationnelle, rattachée à l'UMR 1129.

L'équipement à Neurospin est exceptionnel. On y trouve les appareil à IRM les plus puissants au monde comme des IRM cliniques 3T, 7T et bientôt 11,7T, des machine à IRM précliniques pour le petit animal 7T, 11,7T et 17T. C'est également un centre d'électro-encéphalographie et de magnéto - encéphalographie. Prochainement, un microscope tri-photonique sera mis en place.

J'ai effectué mon stage au département UNICOG. Sa mission est d'étudier les bases cérébrales des fonctions cognitives, chez l'homme sain et chez des patients atteints de maladie neurologique, en développant et en exploitant les méthodes de neuro-imagerie conjointement à l'utilisation de paradigmes expérimentaux issus de la psychologie cognitive. Les outils employés sont l'imagerie par résonance magnétique fonctionnelle (IRMf) ainsi que la magnéto- et électroencéphalographie. C'est l'équipe Neuroimagerie du Langage dirigée par Christophe Pallier qui m'a accueilli.

2 Introduction

La perception du langage par le cerveau humain est un phénomène complexe. Dans quelles mesures peut-on reproduire ce traitement du signal auditif dans un programme informatique? Dans ce mémoire, il est question de mettre en corrélation ces deux visions, biologiques et informatiques, en présentant une même histoire à un sujet sain et à un programme d'apprentissage neuronal afin de prédire le comportement de l'un grâce au comportement de l'autre. En guise de premier concept, nous avons tenté de prédire l'activité des neurones humains à partir de l'activité des neurones informatiques.

L'essor informatique aussi bien théorique que technique des dernières décennies semble ouvrir la voie à des modèles mathématiques de plus en plus sophistiqués. Sans outil de calcul et d'analyse assez puissant, les modèles doivent, en effet, rester simples. Récemment, les réseaux neuronaux informatiques se sont positionnés comme des solutions puissantes pour modéliser le fonctionnement des zones cérébrales liées au langage. En particulier, les réseaux Long Short-Term Memory (LSTM), très présent dans les systèmes de reconnaissance vocale. C'est dans ce contexte qu'il convient de s'interroger sur la pertinence de ces modèles à représenter l'évolution de l'activité neuronale à l'écoute d'un texte naturel chez un sujet sain. Cette étude s'inscrit dans une collaboration internationale entre le laboratoire Neurospin et l'Université de Cornell. Le projet "Le Petit Prince" a entraîné la collection de données d'IRMf sur des dizaines de sujets soumis à l'écoute du livre audio d'Antoine de Saint Exupéry.

En parallèle, le développement d'un réseau neuronal de type LSTM en partenariat avec la laboratoire d'Intelligence Artificielle de Facebook a eu lieu. La structure et les méthodes d'apprentissage sont détaillées dans le chapitre 2.2.3. Après entraînement du réseau, une version texte exactement correspondante à la version audio fut présentée à ce dernier. L'objectif de l'algorithme était de prédire le mot suivant à partir des mots rencontrés au préalable.

En extrayant les activations des neurones du réseau LSTM, il est alors possible de construire un modèle mathématique visant à encoder ces données en activation neuronales. Ces dernières sont ici représentées par le signal blood-oxygen-dependant level (BOLD) enregistré via IRMf. Ce signal est relatif à l'afflux sanguin autour d'un neurone. L'augmentation de l'afflux sanguin témoigne d'une augmentation d'activité neuronale locale.

Le postulat de ce modèle d'encodage est qu'une prédiction juste montre la présence de l'information (en tant que concept mathématique) dans le réseau de neurones LSTM. La force de cette approche est l'absence quasi-totale de subjectivité humaine dans le choix de l'information à analyser. Le présent rapport rend compte de la création de ce modèle de prédiction.

3 Matériels et Méthodes

3.1 Introduction de concepts

3.1.1 Word Embeddings

Une manière de se représenter mathématiquement une phrase ou un mot passe par la notion de vecteur sémantique [6]. Chaque mot est représentable dans un espace continu de très haute dimension. L'étude de la distribution des différents mots dans un texte fourni des indices sur leurs caractéristiques communes. Le principe de continuité est fondamental et autorise des calculs simples tel que celui de la distance euclidienne entre deux vecteurs, souvent représenté comme la "distance sémantique" entre ces deux mots. La Figure 1 illustre quelques unes de ces représentations :

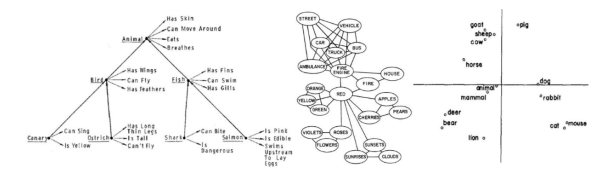


FIGURE 1 – Gauche : Réseau sémantique représentant les relations entre concepts et propriétés via des noeuds et des connexions. La distance sémantique est schématisée par le nombre de nœuds et connexions entre deux concepts. [3] Centre : Réseau sémantique représentant les relations comme des activations répandues. Bien que la distance sémantique soit mesurée similairement à la figure de gauche, ce modèle donne une information sur la similarité sémantique par le nombre de connexions. Droite : Les concepts ou les mots sont représentés dans un réseau défini par deux axes, ici en fonction de la taille (X) et de la dangerosité (Y).

Ces approches permettent de garder les informations relationnelles entre les mots [source] puisque ces derniers sont placés dans un espace continu. Cette approche se fonde sur une hypothèse distributionnelle. L'idée princeps est qu'il existe une corrélation entre similarité de contextes et similarités de sens. Ainsi, en étudiant le contexte relatif à un mot, il est possible d'approcher son sens. Cette méthode est en générale empirique puisqu' appuyée sur des données réelles pour extraire le sens. Enfin, ce modèle repose aussi sur la théorie de structuralisme du langage dans laquelle le sens d'un mot est entièrement modélisable par des relations syntagmatiques et paradigmatiques.

3.1.2 Méthodes de régression

La régression des moindres carrés est l'une des régressions les plus simples et les plus utilisées. L'objectif est de minimiser le carré de la différence entre l'estimation et la valeur vraie. En considérant une matrice X de dimensions $echantillons \times features$, une matrice W de paramètres à estimer et enfin une matrice Y de mesures :

$$W^* = argmin(||XW - Y||^2) \tag{1}$$

Où W^* désigne la matrice W optimale.

Cependant, notre modèle comporte beaucoup de *features*. Un nombre important de *features* favorise l'overfitting [4]. L'overfitting se définit comme un modèle trop performant sur l'échantillon d'entraînement et donc très difficilement extrapolable (Figure 2).

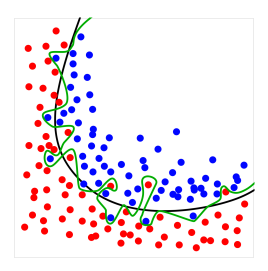


FIGURE 2 – Représentation à 2 dimensions du phénomène d'overfitting

La courbe verte représente un modèle "overfitté", très performant sur l'échantillon. Cependant, intuitivement le modèle représenté par la courbe noire semble bien plus approprié. L'overfitting est ainsi une conséquence du nombre important de features. Une solution consiste à l'ajout d'un terme régulateur visant à diminuer la valeurs des coefficients de X. En forçant des valeurs modestes, le modèle est alors moins complexe et cela limite l'overfitting.

$$W^* = argmin_{\theta}(||XW - Y||^2 + \alpha ||W||^2)$$
 (2)

Cette formule de régression correspond à la régression de Ridge ou régression de Tikhonov. α représente l'amplitude de la pénalisation des coefficients. Cet hyperparamètre contrôle donc directement la complexité du modèle, un alpha élevé forcera des regresseurs faibles et donc un modèle simple et inversement pour un alpha faible. L'influence des variations de alpha est illustré dans la Figure 3.

3.1.3 Validation croisée

La validation croisée est une technique visant à mieux estimer les performances d'un modèle et à les rendre plus extrapolables. Pour cela, l'ensemble des données est scindé en un certain nombre de blocs. Une partie de ces blocs va être conservée comme un ensemble dit d'entraînement. La seconde partie sera considérée comme un ensemble test. Il est d'usage d'allouer 80% des données à l'entraînement et 20% au test. Pour une base de données scindées en 10 blocs, 8 seront donc réservés à l'entraînement et 2 au test. La validation croisée consiste à entraîner non pas un seul mais bien 10 modèles différents avec à chaque fois une configuration différente des groupes d'entraînement et de test. En moyennant l'erreur sur chaque itération, on obtient alors une performance globale du modèle sur l'ensemble des données disponibles. Ainsi on optimise notre usage des données disponibles et de ce fait l'extrapolation des performances de notre modèle. La figure 7 illustre schématiquement le fonctionnement d'une telle validation croisée.

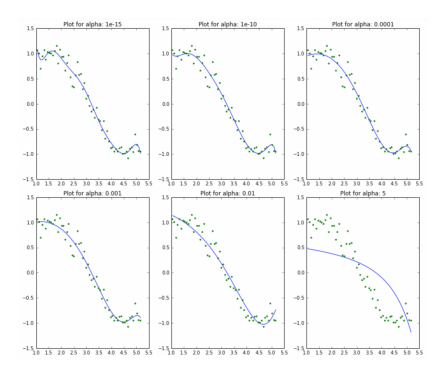


FIGURE 3 – Régression de Ridge selon α

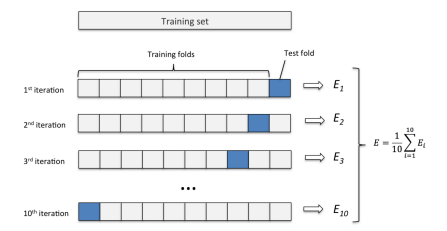


Figure 4 – Principe schématique d'une validation croisée

3.2 Données IRMf

3.2.1 Acquisition

L'acquisition des données cérébrales fut réalisée en présentant une version audio anglais de "Le Petit Prince" d'Antoine de Saint-Exupéry à des sujets natifs alors que l'activation cérébrale était enregistrée via un IRMf Phillips 3 Tesla.

Le projet global portait sur deux langues, le français et l'anglais. A ce jour, seul les données anglaises sont traitées autant pour la partie informatique que pour les mesures BOLD. Ceci est principalement dû aux commodités linguistiques offertes par la langue anglaise, le français présentant plus de caractères spéciaux et de ponctuation. Les données IRMf prétraitées des 51 participants anglophones m'ont été fournies par

les collaborateurs de projet Neurosparsing à l'Université de Cornell.

Pour rendre l'écoute du livre audio plus agréable pour les participants et favoriser leur concentration, le texte audio du livre en anglais a été divisé par nos collègues à l'Université de Cornell en neuf blocs tenant compte de la thématique et de la durée, de sorte qu'aucun bloc ne dépasse 15 minutes. Une seconde de silence a été ajoutée entre tous les blocs. A la fin de chaque bloc, des questions de compréhension sont posées au

Bloc	Chapitres	Durée
1	1-3	09:31
2	4-6	10:04
3	7-9	11 : 27
4	10-12	10:14
5	13-14	08:58
6	15-19	11 : 34
7	20-22	10:58
8	23-25	09:52
9	26-27	12:23

Table 1 – Durée des blocs d'écoute

sujet, afin de vérifier son attention pendant l'écoute. Il était de fait nécessaire que les sujets n'aient pas été exposés au texte du livre Le Petit Prince au cours des 5 dernières années au minimum.

Il est d'usage en neurolinguistique de réaliser les protocoles sur des sujets "droitiers". En effet, les zones cérébrales du langage sont mieux caractérisées dans cette population et sont moins sujettes à une variance inter-individuelle. Tous les sujets considérés sont donc droitiers.

3.2.2 Pré-traitement

Les coupes d'IRM ont été acquises grâce à une séquence multi-echo EPI spécialement conçue pour optimiser le rapport signal sur bruit de la réponse BOLD[7]. Il est nécessaire de pré-traiter les données, il faut alors utiliser un script spécifique (me-ica: https://bitbucket.org/prantikk/me-ica). Le pré-traitement des données anglaises a été fait à l'Université de Cornell.

Suite à cela, nous obtenons des fichiers d'extension .nii contenant pout chaque voxel 3 valeurs correspondant aux dimensions spatiales et 1 valeur temporelle. De plus, à chaque fichier est associé un ensemble de métadonnées. Le volume cérebral était ainsi découpé en voxels de dimension 2.0x2.0x2.0mm.

3.3 LSTM

3.3.1 Introduction

Les réseaux Long Short-Term Memory (LSTM) font partie d'une catégorie plus large d'algorithmes dits de réseau de neurones. De tels réseaux se constituent d'un élément de base, le neurone formel. Un neurone formel est une entité mathématique

tripartite : entrées, fonction d'activation et sortie. A un neurone formel est présenté plusieurs entités, dans notre cas des scalaires. Chaque scalaire i est pondéré par un poids W. Pour déterminer la valeur entrante dans le neurone on effetue la somme de chaque entrée pondérée. Cette valeur entrante est ensuite fournie à la fonction d'activation (qui prend souvent la forme d'une tangente hyperbolique) créant ainsi la sortie o. Cette dernière peut constituer la réponse finale au problème ou bien servir à sont tour comme valeur entrante dans un prochain neurone.

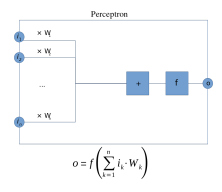


FIGURE 5 — Schéma d'un Perceptron. Le Perceptron est un modèle simple de réseau, constitué de neurones formels. k correspond au nombre d'entrées

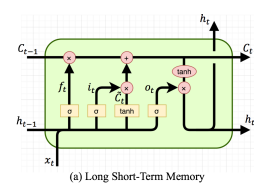


FIGURE 6 – Schéma d'un neurone d'un réseau Long Short-Term Memory

Un réseau de neurone est ainsi un assemblage de neurones formels organisés en couches. Chaque neurone d'une couche reçoit l'ensemble des sorties de la couche précédente.

Le réseau neuronal utilisé ici appartient à une catégorie plus complexe, les Long Short-Term Memory (LSTM). Ce type de réseau est particulièrement performant dans les tâches nécessitant de se "souvenir" des précédentes entrées. Cette particularité prend son sens dans l'étude du langage où il paraît en effet nécessaire de se souvenir du début d'une phrase afin d'en extraire le sens. Pour se doter de cette caractéristique, un neurone de LSTM n'est pas seulement représenté par une fonction d'activation mais par un système de trois portes : forget gate, input gate, sigmoid gate.

Sur le schéma ci-dessus, il est important de distinguer le "Cell state" (CS) et le "Hidden State" (HS), deux caractéristiques fondamentales pour le fonctionne d'un neurone LSTM (là ou un neurone formel n'en possède qu'un). Le CS, noté C_t sur la figure est quasi-spécifique de ce type de réseau, à savoir un flux d'information qui "court" tout le long du réseau. Le HS, noté h_t est le flux d'information du neurone précisément et peut être comparé à l'information d'un neurone formel.

La forget gate, comme son nom l'indique est dévouée à la conservation ou à l'élimination de l'information. L'input gate est elle responsable de l'information nouvelle à ajouter au CS. Enfin, la sigmoid gate se charge de l'information de sortie. La combinaison de ces trois portes et de ces quatre fonctions (représentées sur la figure 2) font l'essence de ces réseaux.

3.3.2 Structure du réseau

Le réseau de neurone LSTM utilisé pour modéliser le processus de traitement du langage était une structure à cinq couches comme présenté sur la figure 7. La première et la dernière couches comportent 13000 neurones. Les couches intermédiaires ont 650 neurones.

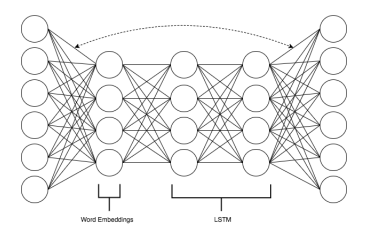


FIGURE 7 – Schéma du réseau LSTM

La première couche (à gauche) correspond à l'entrée du réseau. Il y est injecté un vecteur dit one hot de 13000 lignes. La valeur "1" correspond à un mot parmi les 13000 du corpus de vocabulaire. Cette entrée à 13000 dimensions est ensuite réduite dans un espace de seulement 650 dimensions, plus dense. Cette couche du réseau neuronal s'apparente aux Word Embeddings. Habituellement, ces derniers sont générés selon des critères humains définis, sémantiques ou grammaticaux comme par exemple la valeur de beauté du mot, sa connotation au vivant, à l'écriture etc. Dans notre cas, ces 650 critères de définition d'un mot sont purement abstraites et ne sont donc sujets à aucun biais humain ou textuel (notion de co-occurence dans un corpus). Cette couche est constituée simplement de neurones formels. Les deux couches suivantes sont des couches formés de neurones dits LSTM (Figure 6). Suite aux couches intermédiaires, l'information est à nouveau projetée dans un espace à 13000 dimensions. Les poids (ou pondération) entre l'avant dernière et le dernière couche sont forcés à être identiques aux poids entre la première et la seconde couche. Cela assure une cohérence dans l'apprentissage et dans le changement de nombre de dimensions. Il est nécessaire de décompresser les dimensions symétriquement à la façon dont on les a décompressé.

3.3.3 Extraction des activations

La structure du réseau de neurone étant définie, ce dernier peut à présent être entrainé sur des données. Afin de lui apprendre la langue anglaise, le réseau LSTM fut entrainé sur un corpus de plus de 1 million de textes catégorisés provenant de Wikipédia. À chaque itération, le réseau ajuste ses paramètres internes.

Une fois entrainé, il est présenté au réseau le texte de "Le Petit Prince". La version texte modifié du livre (pour qu'elle corresponde parfaitement au livre audio) a été

découpée en 9 blocs. Chaque bloc fut scindé en tokens. Un token peut être soit un mot soit une ponctuation. Chaque token fut alors présenté individuellement et dans l'ordre au réseau LSTM. Pour chaque, les activations HS des couches LSTM furent récupérées et stockées dans un fichier.

3.4 Model de prédiction

L'objet de mon stage fut la création de ce programme de prédiction. Il s'agit actuellement d'un programme informatique Python s'appuyant sur les données IRMf récoltés à l'Université de Cornell selon les modalités décrites chapitre 2.1 et sur les données informatiques de réseau LSTM décrites chapitre 2.2.

3.4.1 Création des régresseurs

Il existe une différence physique fondamentale entre les activations du réseau LSTM et le signal BOLD que le modèle tente de prédire. En effet, alors que les activations sont discrètes et instantanées, le signal BOLD de l'IRMf est une manifestation indirect d'un phénomène biologique. Il est de ce fait continu et variable. Pour palier à cette différence, les activations doivent être traitées pour se comporter comme une fonction continue et évoluant au cours du temps. À partir de l'amplitude des activations du réseaux LSTM et des offsets des mots correspondants (le temps auquel le mot a fini d'être prononcé sur le livre audio), il est possible de constituer une en quelque sorte une fonction BOLD du réseau. Cette opération est réalisée par convolution de ces deux paramètres avec la fonction de réponse hémodynamique (HRF). Ce script simule la réponse BOLD si l'activation était celle d'un neurone biologique.

3.4.2 Validation croisée nichée

Les chapitres 1.3 et 1.4 ont montré l'importance, respectivement, du paramètre α de la régression de Ridge et de la validation croisée. Postulant que chaque voxel est une zone se comportant différement que la zone voisine, il paraît adéquat de considérer non pas un modèle de prédiction global mais bien un modèle spécifique pour chaque voxel. Au vu de l'importance d'alpha dans la régression de Ridge, il convient de l'optimiser pour chaque voxel.

Une solution à cela consiste à réaliser une validation croisée nichée. Les huit blocs d'entrainement sont à nouveau divisés de manière à dégager un groupe d'entraînement niché de sept blocs et un groupe de validation de 1 bloc. En fournissant une liste de valeurs vraisemblables d'alpha(s), l'algorithme de validation croisée va permettre de choisir le meilleur alpha pour chaque voxel. Ces alphas sont ensuite réinjectés dans la régression (voir Chapitre 3.4.3).

3.4.3 Intégration globale

Le programme commence par un traitement des données IRMf afin de les préparer à la régression. Au départ, un voxel donné est caractérisé par 3 grandeurs spatiales décrivant sa position dans le cerveau pour un scan donné. Les scans bout à bout constituent une évolution temporelle discrète de 2 secondes en 2 secondes. Pour faciliter la régression, les voxels sont étalés dans un vecteur à une seule dimension. Les données

IRMf d'un bloc sont donc une matrice dont une ligne représente un scan du bloc et les colonnes les voxels. Après masquage des données IRMf, le volume cérébral était représenté par 219486 voxels.

Parallèlement, les activations issues du réseau neuronal sont placés dans une matrice dont les lignes représente les scans et les colonnes les features. Ici, les features sont variables et leur choix détermine le type de modèle. Les features représentent les données utilisées pour prédire l'activation cérébrale. Par exemple, il est possible d'essayer de prédire l'activité cérébrale avec seulement le nombre de lettres de chaque mot en guise de donnée d'entrée. Un des objectifs de ce modèle est aussi de comparer les performances des prédictions en fonction des données choisies au départ. Nous avons choisi d'entraîner trois grands types de modèles, Basic Features (BF), Basic Word Embedding (BFWE) et Basic LSTM (BFLSTM). Ces modèles diffèrent par les features utilisées au départ.

Pour le modèle BF, chaque voxel possède 5 features : RMS, Frequency, F0, Bottom Up et Wordrate. RMS pour pression acoustique efficace, un paramètre acoustique qui peut s'apparenter au volume du signal sonore. Frequency est un paramètre indiquant la fréquence d'apparition du token en question dans le corpus référence.F0 correspond à la fréquence fondamentale du son du livre audio présenté au sujet pendant l'écoute dans l'IRMf. Wordrate peut s'apparenter à une indication sur la vitesse à laquelle le mot est prononcé dans le livre audio. Enfin, Bottom Up fait référence au "Bottom Up parsing" une technique mettant en lumière la structure grammaticale d'une phrase. Le modèle BF se décrit comme une base assez acoustique, qui permet de reproduire les conditions d'écoute alors que les données présentés au réseau de neurone sont textuelles.

Le modèle BFWE est composé de 305 features exactement, 5 étant identiques au modèles BF. Les 300 autres correspondent chacune à une dimension des Word Embedding des mots énoncés pendant le scan, comme expliqué Chapitre 1.1. Les Word Embeddings utilisés ici ont été générés préalablement selon la méthode GloVE. Ce modèle rend compte de l'aspect sémantique couplé aux informations auditives.

Enfin, le modèle BFLSTM est composé de 1305 features, 5 étant identiques au modèle BF. Les 1300 autres correspondent aux activations HS des deux couches du réseau LSTM. Ce modèle est le modèle d'intérêt. Les Word Embeddings étant générés automatiquement par le réseau à la couche précédant les couches LSTM du réseau, l'information encodée se veut de plus haut niveau.

Ces trois modèles sont indépendants et correspondent chacun à un lancement du programme de prédiction.

Une fois les jeux de données prêts, le programme peut alors entrer dans la phase d'apprentissage. Les neufs blocs sont subdivisés en huit blocs d'entraînement et un bloc de test. Ces blocs d'entraînement sont alors découpés à nouveau en sept blocs d'entraînement et un bloc de validation. Sur le principe de la validation croisée décrite plus haut, les sept et un blocs permettent de trouver une valeur de l'hyperparamètre α optimale pour chaque voxel indépendamment. Cette liste de valeurs d'alpha est ensuite réinjecté comme paramètre dans la fonction Ridge de premier niveau. S'en suit une validation croisée de huit et un bloc. Chaque phase de test (lorsque le modèle tente de prédire les mesures à partir d'un échantillon jamais rencontré) génère un vecteur de coefficient de détermination (voir Chapitre 3.1). Ce vecteur est ensuite nettoyé. En effet, les valeurs négatives sont ramenées à zéro (principalement pour des questions de

génération de figures) et les valeurs supérieures à 0.99 sont également ramenées à zéro. Cette dernière mesure cherche à éliminer les artéfacts de régression, les valeurs "trop jutes pour être vraies".

Enfin, les voxels non-significatifs sont retirés selon la méthode statistique explicitée Chapitre 2.4. Il en ressort un vecteur de coefficients de détermination qui, fournit en entrée de la fonction de génération de carte, est projeté sur l'espace cérébral et est utilisé pour générer les figures (voir Résultats).

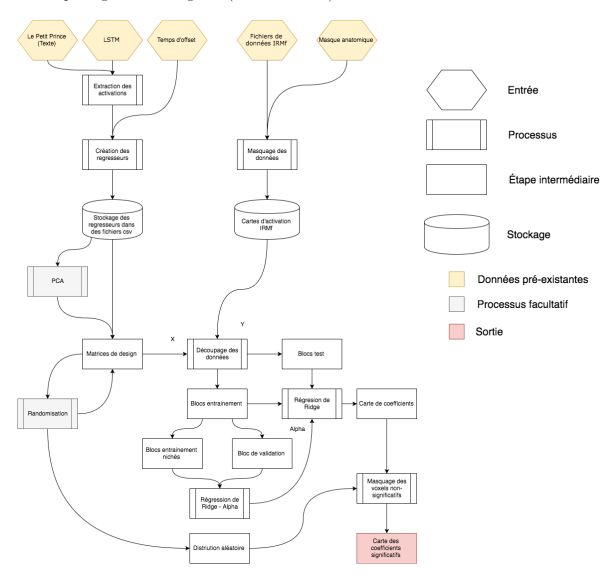


FIGURE 8 – Schéma global du programme de prédiction

3.5 Statistiques

Parmi les activations prédites, certaines ne sont pas significatives. Pour corriger cela, il est nécessaire de développer un filtre, basé sur une distribution nulle.

Le programme est ainsi lancé avec un paramètre impliquant une randomisation des colonnes de la matrice de design d'entrainement. En mélangeant de la sorte, les features d'entrainement ne sont ainsi plus alignées avec les features de test. Il en résulte

des coefficients de détermination uniquement dûs au bruit et à la structure du modèle. 1008 simulations de ce type ont été réalisées. Une matrice est ensuite créée, pour chaque sujet et chaque type de modèle (BF, BFWE, BFLSTM) avec pour nombre de lignes le nombre de simulations aléatoires réalisées et sur chaque ligne les coefficients de détermination. Dans un second temps, cette matrice est transformé en vecteur colonne. Pour chaque simulation aléatoire, le coefficient de détermination le plus grand est sélectionné parmi les 219486 voxels. Il en résulte un vecteur de 1008 maximums de coefficients de détermination.

Pour qu'un voxel soit significatif lors d'une simulation, la valeur de son coefficient de détermination est comparé à ce vecteur de maximums. La p-value d'un voxel correspond au nombre de maximum de coefficients de détermination aléatoire dont la valeur est plus importante que la valeur du coefficient de détermination de la simulation à filtrer divisé par le nombre de simulations aléatoires réalisées. Cette opération est effectuée pour chaque voxel. Il en résulte un vecteur binaire où "1" correspond à une valeur de p-value inférieure au seuil défini (dans notre cas 0.001) et "0" à une valeur supérieure. Ce vecteur est par la suite multiplié au vecteur de coefficients de détermination élément par élément. Toutes les valeurs égale à 0 sont retirées et seules les valeurs non nulles sont représentées sur les figures.

4 Résultats

4.1 Glassbrain

Les figures n'ont été générées que pour un seul sujet pour des raison de temps de calcul. La génération préliminaire d'autres figures suggère toutefois des résultats sont similaires pour les autres sujets. Sur ces figures est représenté le coefficient de détermination \mathbb{R}^2 . Ce coefficient permet de juger de la qualité d'une régression.

$$R^{2} = 1 - \frac{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \hat{y}_{i})^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \bar{y}_{i})^{2}}$$
(3)

Où n est le nombre de mesures, y_i la valeur de la mesure i, \hat{y}_i la valeur prédite correspondante et \bar{y}_i la moyenne des mesures. Ce coefficient peut s'assimiler à la capacité de prédiction des variances des mesures expliquées par le modèle. Un coefficient de 1 est ainsi synonyme d'un modèle parfait. Une meilleure prédiction dans une zone du cerveau montre que les données contiennent plus d'informations en lien avec le rôle de cette zone.

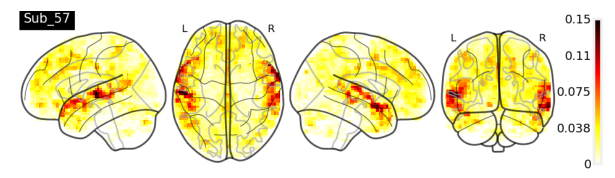


FIGURE 9 – Coefficient de détermination BF

Les régions cérébrales les plus rouges correspondent aux régions les mieux prédites par le modèle. Sur cette figure, on distingue une meilleur prédiction au niveau du gyrus temporal supérieur, cortex auditif primaire (partie moyenne) et cortex auditif secondaire (partie antérieure).

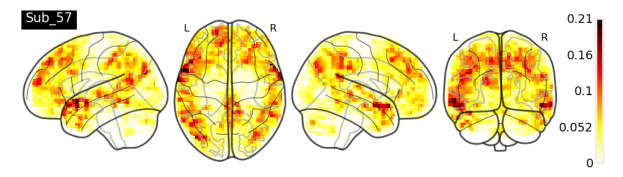


FIGURE 10 – Coefficient de détermination BFWE

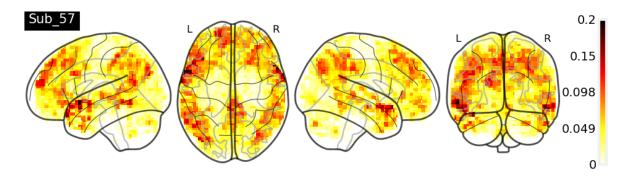


FIGURE 11 – Coefficient de détermination BFLSTM

Sur ces deux figures, les résultats sont similaires. Une activation au niveau du gyrus angulaire, à la frontière inférieure du lobe pariétal avec le lobe temporal (la jonction temporo-pariétal, TPJ). Au niveau du gyrus frontal inférieur, plus précisément dans l'aire de Broca, à la pars triangularis il est également possible d'observer un score de prédiction non négligeable. Enfin, le cortex préfrontal médial et une zone temporale, plus postérieure sont aussi bien prédites.

4.2 Scatterplot - Histogramme

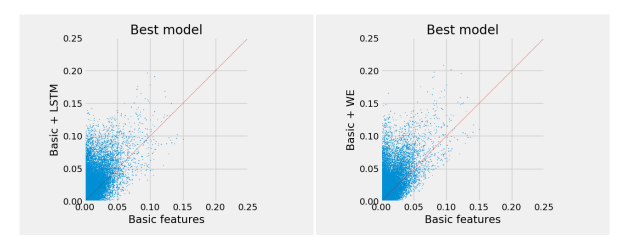


FIGURE 12 - LSTM en fonction de BF

FIGURE 13 – WE en fonction de BF

Ces figures mettent en relation les performances de chaque modèle. Chaque point correspond à un voxel significatif. La coordonnée en abscisse est égale au coefficient de détermination pour ce voxel pour le modèle en abscisse. Parallèlement, l'ordonnée est le coefficient de détermination pour le modèle concurrent. Ainsi, en analysant la distribution de par et d'autre de la diagonale, ces figures fournissent une intuition de la performance relative des modèles. La figure 15 illustre la répartition des valeurs des coefficients de détermination considérant tous les voxels significatifs.

4.3 Optimisation LSTM

Afin de réduire le temps de calcul et la nombre de features, le réseau LSTM a été entrainé de nombreuses fois selon différents paramètres. L'objectif premier était de trouver une configuration avec un nombre de neurones plus restreint mais des performances

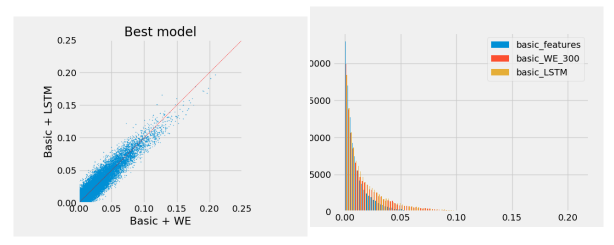


FIGURE 14 – LSTM en fonction de BF

FIGURE 15 – Histogramme de répartition de \mathbb{R}^2

moins bonnes. Le réseau LSTM ayant déjà été optimisé, cette nouvelle configuration induirait nécessairement une perte de la performance du réseau. Cependant, avec moins de features la régression linéaire pourrait être plus performante et dépasser l'erreur induite par une moins bonne structure du réseau LSTM. Plusieurs simulations ont ainsi été conduites. La figure 16 illustre les performances du modèle grâce à une valeur de perplexité. En linguistique, la perplexité rend compte de la capacité d'une distribution probabilistique à décrire l'échantillon. Plus la perplexité est faible, plus le modèle est performant.

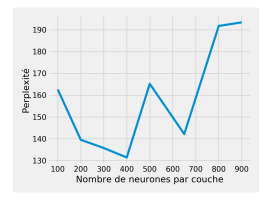


FIGURE 16 – Coefficient de détermination BF

Cette simulation rend compte de certaines configurations qui semblent être autant voir plus performante que la configuration utilisé pour nos expériences.

5 Discussion

5.1 Analyse des résultats

Dans ce mémoire a été exposé une méthode de régression linéaire visant à prédire l'activité cérébrale à partir d'activations HS de réseaux LSTM. Il s'agit d'une preuve de concept montrant que l'information contenue dans ces réseaux n'est pas complètement

éloignée de la réalité biologique. La méthode utilisée pour la prédiction sur une régression de Ridge couplée à une double validation croisée hierarchisée. Des résultats de prédiction encourageant on été obtenus dans les aires propres au langage chez l'homme dans le sujet test.

L'objectif premier de cette étude était de faire ressortir une corrélation entre les réseaux informatiques et biologique afin de s'instruire sur le fonctionnement des deux parties. De plus, ceci a permis d'objectiver la pertinence de ces modèles à représenter la réalité biologique.

Le modèle BF, principalement construit à partir d'éléments acoustiques et sémantiques a montré des scores de prédiction non négligeables au niveau du cortex auditif primaire (gyrus temporal supérieur, partie moyenne). La présence de *feature* telle que RMS est sans doute déterminante pour cette zone. La partie antérieure du gyrus temporal supérieur, cortex auditif secondaire est aussi concerné. Il reçoit directement les informations venant du cortex auditif primaire et traite les signaux de plus haut niveau [source].

Le modèle BFWE apparaît plus performant que le modèle BF. L'ajout des Word Embeddings semble réellement entrainer l'activation des zones du langage et plus seulement des zones de l'écoute. L'apparition d'activation dans les zones de traitement de niveau divers comme l'aire de Broca (par triangularis) ou le lobe préfontal médian conforte l'hypothèse que le réseau informatique possède un cheminement semblable dans l'analyse de ses signaux rapport au cerveau humain.

Le modèle BFLSTM est très similaire au modèle BFWE. Il est intéressant de noter que le réseau LSTM reproduit assez fidèlement les Word Embeddings de lui-même, sans intervention humaine. Ce type de modèle pourrait servir à la génération de Word Embeddings à l'avenir et peut-être même surpasser les techniques existantes en utilisant un algorithme plus sophistiqué. Il serait intéressant d'étudier les différences de distribution des valeurs entre des Word Embeddings généré via GloVE ou via un réseau LSTM.

Les zones les mieux prédites, particulièrement dans les modèles BFWE et BFLSTM sont des zones très importantes pour le langage. En effet, tout comme pour le modèle BF, on conserv les activation dans le cortex auditif primaire suivi du cortex auditif secondaire, ce qui suggère une intégration par le réseau LSTM des caractères acoustiques. Les prédiction au niveau de la jonction temporo-pariétalesont extrêmemnt intéressante du point de vue sémantique de la phrase [2]. L'aire de Broca, également visible sur ces figures, s'active physiologiquement lorsqu'une phrase est perçue par l'individu comme correcte [5]. L'aire préfrontale médiale rend compte de fonctions de très haut niveau de cognition. Elle s'active lorsque deux informations présentés semblent cohérentes[1]. Enfin la zone temporale semble être impliquée dans le lexique des mots.

Cette liste importante d'aires cérébrales assez bien prédites par le modèle constitue un résultat encourageant. Le réseau LSTM semble s'être accordé sur des fonctions du langage similaires à celles présentes dans le cerveau humain.

5.2 Limites

L'analyse de ces résultats n'est malheureusement possible pour le moment que sur un sujet. Le temps de calcul d'un modèle peut prendre plusieurs jours. Par optimisation du pré-traitement des données IRMf (moins de voxels, mais plus gros) ainsi que par optimisation des données LSTM (voir Chapitre 4.3) il est possible de diminuer le temps de calcul d'un facteur 8 environ. Cette étude doit se poursuivre et couvrir les 51 sujets du projet. La création d'un modèle plus général par validation croisée entre sujets constitue une prochaine étape.

De plus, la régression de Ridge reste une régression linéaire simple et de meilleurs résultats pourraient être obtenues en implémentant des algorithmes plus sophistiqués au détriment de l'interprétabilité des résultats. Le nombre important de features pourrait être ajusté via des algorithmes de sélection.

L'interprétation des données reste cependant complexe de par la nature saccadée de l'IRMf (un scan toutes les deux secondes, alors que plusieurs mots ont été entendus par le sujet dans cet intervalle de temps).

6 Conclusion

En conclusion de ce mémoire, il est primordial de souligner le caractère intriguant et préliminaire des résultats de ce modèle de prédiction. Ce type de modèle faisant partie d'une branche très peu explorée de la neuroimagerie linguistique, il convient de les traiter avec prudence et de poursuivre les investigations.

Le développement d'un modèle encore plus poussé et performant permettra de nous apprendre beaucoup sur le fonctionnement de notre cerveau. Ce type de modèle informatique reste beaucoup plus simple à manipuler que des systèmes biologiques. Aussi, il est très simple de voir l'évolution de l'information pendant sa traversée du réseau de neurones, ce qui est très compliqué *in vivo*. L'analyse des données françaises permettrait d'en apprendre plus sur les différences structurelles fondamentales d'apprentissages des langages.

En parallèle de ces sophistications de la prédiction de base, il paraît intéressant "d'inverser" le processus et de prédire les mots pensés par le sujet en se basant sur des données d'IRMf.

7 Remerciements

Je remercie chaleureusement le laboratoire Neurospin pour m'avoir accueilli, ce fut un stage très enrichissant et plaisant à vivre. Une énorme reconnaissance à Yair Lakretz et Christophe Pallier qui ont su être extrêmement pédagogues, sympathiques et présents dès que nécessaire. Enfin, merci à mon ordinateur, qui n'a pas explosé malgré tous ces calculs.

Références

- [1] Marand Raymond A. The neural bases of social cognition and story comprehension. Annual Rview of Psychology, 62:103–134, 2011.
- [2] Binder, Jeffrey R., and Rutvik H. Desai. The neurobiology of semantic memory. Trends in Cognitive Sciences, 15(11):527–36, 2011.

- [3] Allan M Collins and M Ross Quillian. Retrieval time from semantic memory. Journal of verbal learning and verbal behavior, 8(2):240–247, 1969.
- [4] Jerome H. Friedman, Robert Tibshirani, and Trevor Hastie. The elements of statistical learning. 2001.
- [5] Hickok and Gregory. The functional neuroanatomy of language. *Physics of Life Reviews*, 6(3):121, 2009.
- [6] Dan Jurafsky and James H. Martin. Speech and language processing, aug 2018. https://web.stanford.edu/~jurafsky/slp3/.
- [7] Kundu, Prantik, Souheil J. Inati, Jennifer W. Evans, Wen-Ming Luh, and Peter A. Bandettin. Differentiating bold and non-bold signals in fmri time series using multi-echo epi. *NeuroImage*, 60(3):1759–70, 2012.

8 Annexes

Les programmes réalisés pendant ce stage sont en accès libre ici : https://github.com/chrplr/lpp-scripts3/tree/master/r2maps-ridge